2-Substituierte Pyrimidine

Beschreibung

15

30

5 Die Erfindung betrifft 2-substituierte Pyrimidine der Formel I,

$$R^1$$
 N R^2 L_n R^4 N R^3

in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- 10 n eine ganze Zahl von 1 bis 5;
 - L Halogen, Cyano, Cyanato (OCN), C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₈-Alkenyloxy, C₂-C₈-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₄-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, C₄-C₆-Cycloalkenyloxy, Nitro, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A,

m 0, 1 oder 2;

- A, A', A'' unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Phenyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Nitro, Cyanato, Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können; oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen fünf- bis sechsgliedrigen gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;
 - wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von L ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^u tragen können:
- R^u Cyano, C₁-C₆-Alkoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyloxy, C₂-C₈Alkinyloxy, C₄-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, C₄-C₆Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A;

5

10

15

20

25

30

35

R¹, R² unabhängig voneinander C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von R¹ und R² ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^v tragen können:

R^v Cyano, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_4 - C_6 -Cycloalkenyl, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_8 -Alkenyloxy, C_2 - C_8 -Alkinyloxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyloxy, C_4 - C_6 -Cycloalkenyloxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A oder Phenyl, wobei der Phenylteil ein bis drei Reste ausgewählt aus der Gruppe: Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, Cyano, Nitro, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A tragen kann;

R² kann zusätzlich Wasserstoff bedeuten;

R¹ und R² können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch eine Ether –(–O–), Carbonyl –(C=O)-, Thio –(–S–), Sulfoxyl –(–S[=O]–) oder Sulfenyl –(–SO₂–) oder eine weitere Amino -(-N(R³)- Gruppe, wobei R³ Wasserstoff oder C₁-C₀-Alkyl bedeutet, unterbrochen sein und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C₁-C₀-Alkyl, C₁-C₀-Halogenalkyl und Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy enthalten kann;

R³ Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy, C₃-C₄-Alkinyloxy, C₁-C₆-Alkylthio, Di-(C₁-C₆-alkyl)amino oder C₁-C₆-Alkylamino, wobei die Alkyl, Alkenyl und Alkinylreste von R³ durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₂-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiert sein können;

R⁴ einer der Formeln

entspricht, in denen

15

20

25

30

35

- X eine direkte Bindung, -(C=O)-, -(C=O)-NH-, -(C=O)-O-, -O-, -NR^c-, wobei der jeweils linke Molekülteil an das Stickstoffatom gebunden ist;
- 5 R^a Wasserstoff, Methyl, Benzyl, Trifluormethyl, Allyl, Propargyl oder Methoxymethyl;
 - R^b Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl,C₂-C₆-Alkinyl;
- 10 R^c Wasserstoff, Methyl oder C₁-C₄-Acyl
 - Z S oder NRb;

bedeuten,

wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von R^a, R^b und/oder R^c ihrerseits eine oder zwei Gruppen R^w tragen können:

- R^w Halogen, OR^x, NHR^x, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Acylamino, [1,3]Dioxolane-C₁-C₄-alkyl, [1,3]Dioxane-C₁-C₄-alkyl, wobei
- R^x Wasserstoff, Methyl, Allyl oder Propargyl bedeutet.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie deren Verwendung zur Bekämpfung pflanzenpathogener Schadpilze.

Aus WO-A 01/96314 sind fungizide Pyrimidine, die in 2-Stellung einen Cyanaminosubstituenten tragen, bekannt. Weiterhin sind aus WO-A 03/43993 fungizide Pyrimidine bekannt, die in 2-Stellung unter anderem einen Amidrest tragen.

Die Wirkung der o.g. Pyrimidine ist jedoch in vielen Fällen nicht zufriedenstellend. Daher lag als Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter Wirksamkeit zu finden.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Pyrimidine der Formel I gefunden. Außerdem wurden Verfahren zu ihrer Herstellung sowie sie enthaltende Mittel zur Bekämpfung von Schadpilzen gefunden.

Die Verbindungen I können auf verschiedenen Wegen erhalten werden.

Beispielsweise kann von den Sulfonen der Formel II ausgegangen werden, deren Herstellung in WO-A 02/074753 oder DE 10156279.9 detailliert beschrieben ist und R' für einen ggf. subst. C₁-C₆-Alkyrest oder einen ggf. subst. Phenylrest steht. Durch Umsetzung der Sulfone II mit Metallcyaniden III (Me⁺CN⁻) werden die Nitrile IV gewonnen.

5 Unter Metallcyaniden sind in erster Linie Alkali- oder Erdalkalicyanide oder auch kovalente Cyanide wie Zinntetracyanid zu verstehen.

Der Austausch der Sulfonatgruppe gegen die Nitrilgruppe erfolgt nach literaturbekannten Methoden wie sie beispielsweise in WO-A 03/043993 beschrieben sind.

Die weitere Synthese kann wie in Schema 1 dargestellt erfolgen:

Schema 1:

10

Die Nitrilverbindung IV kann mit Schwefelwasserstoff unter vorzugsweise sauren Bedingungen zum Thioamid IA thiolysiert werden. Die Thiolyse erfolgt unter den Bedingungen der Pinner-Reaktion (s. Herstellbeispiele). Die Alkylierung mit R^b-X, wobei R^b die eingangs erwähnte Bedeutung hat und X für eine Abgangsgruppe wie Halogenid, Sulfat oder Sulfonat steht, liefert Verbindungen des Typs IB. Ein weiterer Alkylierungsschritt mit R^a-X, wobei R^a für beispielsweise C₁-C₆-Alkyl und X für eine Abgangsgruppe wie Halogenid, Sulfat oder Sulfonat steht, führt zu Verbindungen des Typs IC.

Die beiden oben erwähnten Alkylierungen können auch mit Meerwein Salzen der Formel (R^b)₃OBF₄ analog den in Synth. Commun., 1983, 13, S. 753 oder Helv. Chim.Acta, 1986, 69, S. 1224 aufgeführten Vorschriften durchgeführt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen IC', in denen R^a für einen C₁-C₆-Alkoxysubstituenten steht, sind wie in Schema 2 aufgeführt, zugänglich.

Schema 2:

Ausgehend vom Nitril IV wird mit C₁-C₆-Alkoxyamin unter sauren Bedingungen das Hydroxamsäurederivat V gewonnen. Die Umwandlung in die Thionverbindung ID kann beispielsweise mit Phosphorpentasulfid oder Lawesson-Reagenz erfolgen. Durch Alkylierung mit R^b-X, wobei R^b die zuvorgenannte Bedeutung hat und X für eine Abgangsgruppe wie Halogenid, Sulfonat oder Sulfat steht, können die erfindungsgemäßen Verbindungen IC gewonnen werden.

Eine alternative Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen IC' und ID ist in Schema 3 aufgeführt.

6

Schema 3:

15

20

Die in Schema 3 aufgeführte Synthese der Verbindungen IC' und ID geht vom Ester der Formel VIII aus. Die Umsetzung von VIII mit Hydroxylaminen zu den Hydroxamsäuren V kann wie in Org.Lett., 2001, Vol 3, S. 1053-56 oder in J.Org.Chem., 2000, Vol 85, S. 8415-20 beschrieben, durchgeführt werden. Die anschließende Schwefelung kann analog zu Aust.J.Chem., 1988, Vol. 41, S. 37 erfolgen. Die Iminhalogenide der
 Formel IX, wobei Hal für Halogen und insbesondere Chlor und Brom steht, sind analog Synthesis, 1991, Vol 9, S. 750-752 zugänglich. In einer Appel Reaktion werden beispielsweise mit Tetrabromkohlenstoff und Triphenylphosphin die entsprechenden Bromverbindungen hergestellt. Letztere lassen sich schließlich mit Merkaptanen der Formel R^bSH und Basen zu den erfindungsgemäßen Verbindungen IC' umsetzen.

Der Rest R³ (insbesondere Alkyl) in 6-Position am Pyrimidinring kann durch Umsetzung unter Übergangsmetallkatalyse, wie Ni- oder Pd-Katalyse eingeführt werden. In manchen Fällen kann es ratsam sein die Reihenfolge umzudrehen und den Substituenten R³ vor dem Substituenten NR¹R² einzuführen.

7

Schema 4:

5

10

In Formel (R³)_{y-w}X_w-M^y steht M für ein Metallion der Wertigkeit Y, wie beispielsweise B, Zn, Mg, Cu oder Sn, X steht für Chlor, Brom, Iod oder Hydroxy, R³ bedeutet bevorzugt C₁-C₄-Alkyl und w steht für eine Zahl von 0 bis 3. Diese Reaktion kann beispielsweise analog folgender Methoden durchgeführt werden: J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1187 (1994), ebenda 1, 2345 (1996); WO-A 99/41255; Aust. J. Chem., Bd. 43, 733 (1990); J. Org. Chem., Bd. 43, 358 (1978); J. Chem. Soc. Chem. Commun. 866 (1979); Tetrahedron Lett., Bd. 34, 8267 (1993); ebenda, Bd. 33, 413 (1992). R' bedeutet in den o.g. Formeln insbesondere ggf. subst. C₁-C₆-Alkyl oder ggf. subst. Phenyl.

Pyrimidine, die in 2-Stellung einen Rest R⁴ tragen:

wobei R^a Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Cycloalkyl bedeutet, können beispielsweise auch nach den folgenden Synthesewegen hergestellt werden.

Schema 5:

Wie in Schema 5 gezeigt können die zuvor beschriebenen Nitrile IV mit Merkaptanen R^bSH, wobei R^b die eingangs gegebene Bedeutung hat unter sauren Bedingungen umgesetzt werden (s. Chem.Ber., 1980, Vol 113, S. 1898). In einer weiteren Umset-

zung mit Aziden kann der Rest R^a-N, wobei R^a die eingangs erwähnte Bedeutung hat, eingeführt werden (s. Pol.J.Chem., 2001,Vol 75, S.975-82).

Schema 6:

5

10

In Schema 6 ist eine alternative Syntheseroute zu den erfindungsgemäßen Verbindungen IC aufgezeigt. Ausgehend von den Nitrilen der Formel IV wird in einer modifizierten Ritter Reaktion mittels Alkoholen der Formel R^a-OH und Trifluoressigsäureanhydrid die Amide der Formel X gewonnen (s. Tetrahedron Lett., 1989, Vol 30, S 581-82). Die Schwefelung mit Lawesson Reagenz kann nach der in J.Labelled Compd.Rad., 1988, Vol 25, S. 335-343 beschriebenen Methode durchgeführt werden. Die Alkylierung mit R⁵-X schließlich erfolgt nach literaturüblichen Methoden, wie beispielsweise in Heterocycles, 1985, Vol 23, S. 2213-15 beschrieben.

15

Die obengenannten Angaben beziehen sich insbesondere auf die Herstellung von Verbindungen, in denen R³ eine Alkylgruppe darstellt. Sofern R³ eine Cyangruppe oder einen Alkoxysubstienten bedeutet, kann der Rest R³ durch Umsetzung mit Alkalimetallcyaniden bzw. Alkalimetallalkoholaten eingeführt werden.

20

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

25 Halo

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

WO 2005/019187 PCT/EP2004/007258 9

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6 oder 8 Kohlenstoffatomen, z.B. C₁-C₆-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;

10

15

5

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl oder 1,1,1-Trifluorprop-2-yl;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4 20 oder 8 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C2-C6-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-25 Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-30 pentenyi, 1-Methyi-3-pentenyi, 2-Methyi-3pentenyi, 3-Methyi-3-pentenyi, 4-Methyi-3pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-35 Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

Alkadienyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 4, 6 oder 8 Kohlenstoffatomen und zwei Doppelbindungen in beliebiger Position;

Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

5

25

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkinyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6 Kohlenstoffringgliedern, z.B. C₃-C₆-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl;

fünf- bis sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S:

5- oder 6-gliedriges Heterocyclyl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome
 und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein oder zwei Sauerstoffund/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl,
35 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,3,4Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl

11

yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2-Pyrrolin-2-yl, 2-Pyrrolin-3-yl, 3-Pyrrolin-2-yl, 3-Pyrrolin-3-yl, 2-Isoxazolin-3-yl, 3-Isoxazolin-3-yl, 4-Isoxazolin-3-yl, 2-Isoxazolin-4-yl, 3-Isoxazolin-4-yl, 4-Isoxazolin-4-yl, 2-Isoxazolin-5-yl, 3-Isoxazolin-5-yl, 4-Isoxazolin-5-yl, 2-Isothiazolin-3-yl, 3-Isothiazolin-3-yl, 4-Isothiazolin-3-yl, 2-Isothiazolin-4-yl, 3-Isothiazolin-4-yl, 4-Isothiazolin-4-yl, 2-Isothiazolin-5-yl, 3-5 Isothiazolin-5-yl, 4-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3.4-Dihydropyrazol-1-yl, 3.4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-10 Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 15 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Hexahydropyridazinyl, 4-Hexahydropyridazinyl, 2-Hexahydropyrimidinyl, 4-Hexahydropyrimidinyl, 5-Hexahydropyrimidinyl, 2-Piperazinyl, 1,3,5-Hexahydrotriazin-2-yl und 1,2,4-Hexahydrotriazin-3-yl;

- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome:
 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl;

In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die ®- und (S)-Isomere und die Racemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.

im folgenden werden die Ausführungsformen der Erfindung genauer beschrieben.

Im Hinblick auf die bestimmungsgemäße Verwendung der Pyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substituenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:

Verbindungen I werden bevorzugt, in denen R^1 für C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl oder C_3 - C_6 -Cycloalkyl und R^2 für Wasserstoff stehen.

10 Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 für in α -Stellung verzweigtes C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_1 - C_6 -Halogenalkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R¹ für C₁-C₄-Halogenalkyl und R² für Wasserstoff stehen.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 und R^2 zusammen mit dem Stickstoff, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch ein Sauerstoffatom unterbrochen sein kann und einen oder zwei C_1 - C_6 -Alkylsubstituenten tragen kann.

Insbesondere bevorzugt sind Gruppen NR^1R^2 wie – insbesondere in α -Stellung – methylierte Pyrrolidine oder Piperidine. Weiterhin ist 4-Methylpiperidin bevorzugt.

Außerdem werden Pyrimidine I besonders bevorzugt, wobei der Index n und die Substituenten L¹ bis L⁵ die folgende Bedeutung haben:

n 1 bis 3

5

15

20

- L Halogen, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂
 C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA),

 N(A')A, N(A')-C(=O)-A oder S(=O)_m-A;
 - m 0, 1 oder 2;
- A, A', A" unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können, oder A und A' zusammen mit den Atomen, an die sie gebunden sind für einen fünf- bis sechsgliedrigen gesättigten He-

terocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N, oder S, stehen.

Insbesondere werden Pyrimidine I bevorzugt, wobei die Substituenten L¹ bis L⁵ die folgende Bedeutung haben:

L Halogen, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A,

A, A', A'' unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl.

Verbindungen I werden besonders bevorzugt, in denen R^u für Halogen, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA) steht, wobei die aliphatischen oder alicyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^u für Halogen, Cyano, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_6 -Alkenyloxy, C_2 - C_6 -Alkinyloxy steht.

20

10

15

Außerdem werden Pyrimidine I bevorzugt, wobei die durch L_n substituierte Phenylgruppe für die Gruppe B

steht, worin # die Verknüpfungsstelle mit dem Pyrimidin-Gerüst ist und

25

- L¹ Fluor, Chlor, CH₃ oder CF₃;
- L²,L⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃ oder Fluor;
- Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, CH₃, SCH₃, OCH₃, SO₂CH₃, CO-NH₂, CO-NHCH₃, CO-NHC₂H₅, CO-N(CH₃)₂, NH-C(=O)CH₃, N(CH₃)-C(=O)CH₃ oder COOCH₃ und

30

35

L⁵ Wasserstoff, Fluor, Chlor oder CH₃ bedeuten.

Besonders bevorzugt werden auch Verbindungen I, in denen R^3 C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet, das durch Halogen substituiert sein kann.

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R^3 für Halogen, Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy steht.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ Methyl, Cyano, Methoxy oder insbesondere Chlor bedeutet.

Geeignet im Hinblick auf ihre fungizide Wirkung sind Pyrimidine der Formel I, in der R⁴ für

10 steht.

Weiterhin sind Pyrimidine der Formel I bevorzugt, in der R⁴ für

steht.

15

Insbesondere sind Pyrimidine der Formel I bevorzugt, in der R⁴ für

steht.

20 Schließlich kann R⁴ bevorzugt die folgenden Bedeutungen haben, die auch als prodrug-Restedefinitionen aufgefasst werden können (s. Medicininal Research Reviews 2003, 23, 763 – 793, oder J. of Pharmaceutical Sciences 1997, 86, 765-767):

5

15

Der Index n in den Alkenylenresten der obigen Formeln steht für eine ganze Zahl 1 bis 3.

Insbesondere bevorzugt sind die Restedefinitionen R4:

Das Brückenglied X steht bevorzugt für eine direkte Bindung und für -(C=O)-.

- 10 Der Substituent R^a steht vorzugsweise für Wasserstoff, Methyl, Allyl oder Propargyl und besonders bevorzugt für Wasserstoff.
 - Der Substituent R^b bedeutet bevorzugt Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₂-C₆-Alkenyl und insbesondere bevorzugt: Methyl, Allyl oder Propargyl.
 - Der Substituent R^c bedeutet bevorzugt Wasserstoff oder Methyl.

$$H_3C$$
 N
 R^1
 N
 R^2
 L_n
 R^3
 R

$$\begin{array}{c|c} R^1 & R^2 \\ \downarrow CH_3 & \downarrow N \\ S & \downarrow N \\ NH & R^3 \end{array} \quad \text{Id}$$

$$\begin{array}{c|c} R^1 & R^2 \\ \hline N & R^3 \end{array} \quad \text{If} \quad$$

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 2

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 3

10

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 4

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 5

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 7

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 8

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 9

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 10

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dichlor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 11

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 12

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 13

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Difluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 14

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 16

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3-Difluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 17

Verbindungen der Formel la, lb, lc, ld, le und lf, in denen L_n 2,5-Difluor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 18

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 19

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 20

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

20

Tabelle 21

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 22

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 23

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

19

5 Tabelle 25

WO 2005/019187

Tabelle 24

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 26

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 27

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxy-carbonyl, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 28

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 29

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 30

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxy-carbonyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 31

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und 1 f, in denen L_{n} 2-Chlor,4-Brom, R^{3} Methyl bedeuten und R^{1} , R^{2} für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 32

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 33

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 34

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, 3-methyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 35

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 36

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-Cyan, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 37

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 38

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,5-fluor, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 39

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 40

35

40

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n2,5-Dimethyl,4-brom, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 42

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, 4-brom, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 43

5

15

30

35

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^2 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 44

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R³ Methyl bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 45

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n Pentafluor, R^3 Methyl bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 46

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 47

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 48

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 49

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 50

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 51

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 52

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 53

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 54

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 55

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dichlor, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 56

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

25

Tabelle 57

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 58

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Difluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 60

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 61

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3-Difluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 62

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Difluor, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 63

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R³ Chlor 20 bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 64

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 65

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 66

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 67

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R² Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 68

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R³ Chlor 40 bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 69

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 70

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 71

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 72

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxycarbonyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 73

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 74

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 75

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxycarbonyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 76

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n2-Chlor,4-Brom, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 78

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

Tabelle 79

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, 3-methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 80

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 81

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-cyan, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 82

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 83

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,5-fluor, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 84

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 85

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 86

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

26

5

Tabelle 87

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, 4-brom, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 88

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 .Tabelle 89

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^3 Chlor bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 90

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n Pentafluor, R³ Chlor bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 91

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R³

Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 92

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 93

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 94

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40

Tabelle 95

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

27

5 Tabelle 96

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 97

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 98

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 99

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 100

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dichlor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 101

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 102

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 103

30

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Difluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 105

5

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 106

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3-Difluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 107

15 Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Difluor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 108

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R³ Methoxy 20 bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 109

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 110

25

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 111

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 112

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 114

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 115

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 116

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 117

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-Methoxy-carbonyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 118

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 119

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 120

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxy-carbonyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

PCT/EP2004/007258

30

Tabelle 121

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 122

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10

5

Tabelle 123

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

Tabelle 124

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,3-methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 125

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 126

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-Cyan, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 127

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-Brom, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 128

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,5-fluor, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 130

5

10

15

20

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R³ Methoxy bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 131

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 132

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, 4-brom, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 133

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 134

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 135

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n Pentafluor, R^3 Methoxy bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 136

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 138

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 139

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 140

15 Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 141

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R³ Cyano 20 bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 142

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-. methoxycarbonyl, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 143

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

25

Tabelle 144

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 145

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dichlor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 147

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 148

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Difluor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 149

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 150

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 151

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3-Difluor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

Tabelle 152

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Difluor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 153

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 154

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 155

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5

Tabelle 157

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 158

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 159

15 Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 160

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R³
Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 161

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R³
Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 162

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor-4-30 methoxycarbonyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 163

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R³

Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 164

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

PCT/EP2004/007258 WO 2005/019187

35

Tabelle 165

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen Ln 2-Chlor, 4methoxycarbonyl, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 166

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n2-Chlor,4-Brom, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 167

5

Verbindungen der Formel la, lb, lc, ld, le und lf, in denen L_n2-Chlor,4-Cyan, R³ Cyano bedeuten und R1, R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 168 15

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R³ Cyano bedeuten und R1, R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 169

Verbindungen der Formel la, lb, lc, ld, le und lf, in denen L_n 2-Fluor, 3-methyl, R³ Cyano bedeuten und R1, R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 170

Verbindungen der Formel la, lb, lc, ld, le und lf, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R³ Cyano 25 bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 171

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-cyan, R³ Cyano bedeuten und R1, R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht 30

Tabelle 172

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl, 4-brom, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 173

35

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n2-Methyl,5-fluor, R³ Cyano bedeuten und R¹, R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 175

5

10

15

20

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 176

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 177

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-brom, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 178

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 179

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 180

Verbindungen der Formel Ia, Ib, Ic, Id, Ie und If, in denen L_n Pentafluor, R^3 Cyano bedeuten und R^1 , R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle A

35

No.	R ¹	R ²
A-1.	CH₂CH₃	Н
A-2.	CH₂CH₃	CH ₃
A-3.	CH₂CH₃	CH₂CH₃
A-4.	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Н

No.	R ¹	R ²
A-5.	CH₂CH₂CH₃	CH ₃
A-6.	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₃
A-7.	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
A-8.	CH ₂ CH ₂ F	Н
A-9.	CH₂CH₂F	CH₃
A-10.	CH₂CH₂F	CH ₂ CH ₃
A-11.	CH₂CF₃	Н
A-12.	CH₂CF₃	CH ₃
A-13.	CH₂CF₃	CH ₂ CH ₃
A-14.	CH₂CF₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
A-15.	CH₂CCI₃	Н
A-16.	CH₂CCI₃	CH ₃
A-17.	CH₂CCI₃	CH₂CH₃
A-18.	CH₂CCI₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
A-19.	CH(CH₃)₂	Н
A-20.	CH(CH₃)₂	CH₃
A-21.	CH(CH₃)₂	CH₂CH₃
A-22.	CH(CH₃)₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃
A-23.	CH₂C(CH₃)₃	H·
A-24.	CH₂C(CH₃)₃	CH₃
A-25.	CH₂C(CH₃)₃	CH₂CH₃
A-26.	CH ₂ CH(CH ₃) ₂	Н
A-27.	CH₂CH(CH₃)₂	CH₃
A-28.	CH ₂ CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₃
A-29.	(±) CH(CH ₂ CH ₃)CH ₃	Н
A-30.	(±) CH(CH ₂ CH ₃)CH ₃	CH₃
A-31.	(±) CH(CH ₂ CH ₃)CH ₃	CH₂CH₃
A-32.	® CH(CH₂CH₃)CH₃	Н
A-33.	® CH(CH₂CH₃)CH₃	CH₃
A-34.	® CH(CH₂CH₃)CH₃	CH₂CH₃
A-35.	(S) CH(CH₂CH₃)CH₃	Н
A-36.	(S) CH(CH₂CH₃)CH₃	CH₃
A-37.	(S) CH(CH₂CH₃)CH₃	CH₂CH₃
A-38.	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	Н
A-39.	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH₃
A-40.	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₃
A-41.	® CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	H

No.	R ¹	R ²
A-42.	® CH(CH₃)-CH(CH₃)₂	CH₃
A-43.	® CH(CH₃)-CH(CH₃)₂	CH₂CH₃
A-44.	(S) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	Н
A-45.	(S) CH(CH₃)-CH(CH₃)₂	CH₃
A-46.	(S) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₃
A-47.	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	Н
A-48.	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH₃
A-49.	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH₂CH₃
A-50.	® CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	Н
A-51.	(R) CH(CH₃)-C(CH₃)₃	CH₃
A-52.	® CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH₂CH₃
A-53.	(S) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	H'
A-54.	(S) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH₃
A-55.	(S) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH₂CH₃
A-56.	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	Н
A-57.	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	CH₃
A-58.	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	CH₂CH₃
A-59.	® CH(CH₃)-CF₃	Н
A-60.	(R) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₃
A-61.	® CH(CH₃)-CF₃	CH₂CH₃
A-62.	(S) CH(CH₃)-CF₃	Н
A-63.	(S) CH(CH ₃)-CF ₃	CH₃
A-64.	(S) CH(CH ₃)-CF ₃	CH₂CH₃
A-65.	(±) CH(CH ₃)-CCl ₃	Н
A-66.	(±) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH₃
A-67.	(±) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH₂CH₃
A-68.	® CH(CH ₃)-CCl ₃	H.
A-69.	(R) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₃
A-70.	® CH(CH₃)-CCl₃	CH₂CH₃
A-71.	(S) CH(CH ₃)-CCl ₃	Н
A-72.	(S) CH(CH ₃)-CCI ₃	CH₃
A-73.	(S) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH₂CH₃
A-74.	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	Н
A-75.	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	CH₃
A-76.	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	CH₂CH₃
A-77.	Cyclopentyl	Н
A-78.	Cyclopentyl	CH ₃

No.	R¹	R ²				
A-79.	Cyclopentyl	Cyclopentyl CH₂CH₃				
A-80.	Cyclohexyl	Н				
A-81.	Cyclohexyl	Cyclohexyl CH₃				
A-82.	Cyclohexyl	CH₂CH₃				
A-83.	-(CI	H ₂) ₄ -				
A-84.	(±) -(CH ₂) ₂ -C	H(CH₃)-CH₂-				
A-85.	(R) -(CH ₂) ₂ -C	CH(CH₃)-CH₂-				
A-86.	(S) -(CH ₂) ₂ -C	CH(CH ₃)-CH ₂ -				
A-87.		OCH₃)-CH₂-				
A-88.	-(CH ₂) ₂ -CH(C	CH₂CH₃)-CH₂-				
A-89.	-(CH₂)₂-CH[C	H(CH ₃) ₂]-CH ₂ -				
A-90.	(±) -(CH ₂) ₃	g-CH(CH₃)-				
A-91.	(±) -CH(CH ₃)-(0	CH ₂) ₂ -CH(CH ₃)-				
A-92.	-CH₂-CH=	=CH-CH ₂ -				
A-93.		-(CH ₂) ₅ -				
A-94.	(±) -(CH ₂) ₄ -CH(CH ₃)-					
A-95.	-(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃)-(CH ₂) ₂ -					
A-96.		(±) -(CH ₂) ₃ -CH(CH ₃)-CH ₂ -				
A-97.		CH(CH ₃)-CH ₂ -				
A-98.		CH(CH₃)-CH₂-				
A-99.	-(CH ₂) ₂ -C(O[C	CH ₂] ₂ O)-(CH ₂) ₂ -				
A-100.	(CH ₂) ₂	CH ₂				
A-101.	-(CH ₂) ₂ -C(O[C	CH ₂] ₃ O)-(CH ₂) ₂ -				
A-102.	-(CH ₂) ₂ -Cl	H=CH-CH ₂ -				

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich aus durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Oomyceten und Basidiomyceten. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

5

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

WO 2005/019187 PCT/EP2004/007258

40

Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

- Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
- Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen,
- Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
- Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
 - Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
 - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - Mycosphaerella-Arten an Getreide, Bananen und Erdnüssen,
- Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
 - Plasmopara viticola an Reben,
 - Podosphaera leucotricha an Apfeln,
 - Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
 - Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
- 15 Puccinia-Arten an Getreide,
 - Pyricularia oryzae an Reis,
 - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
 - Septoria tritici und Stagonospora nodorum an Weizen,
 - Uncinula necator an Reben,
- 20 Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
 - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie Paecilomyces variotii im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich,

25 Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

30

WO 2005/019187 PCT/EP2004/007258

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

41

5

10

15

20

25

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.
- Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des
 Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

10 Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind:

1. Produkte zur Verdünnung in Wasser

A) Wasserlösliche Konzentrate (SL)

30

40

5

15

20

25

10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.

35 B) Dispergierbare Konzentrate (DC)

20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.

C) Emulgierbare Konzentrate (EC)

15 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

D) Emulsionen (EW, EO)

40 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

15

E) Suspensionen (SC, OD)

20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.

F) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG)

25

30

40

50 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.

G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)

75 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von
35 Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle
vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.

2. Produkte für die Direktapplikation

WO 2005/019187 PCT/EP2004/007258

Stäube (DP) H)

5 Gew. Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubemit-5 tel.

l) Granulate (GR, FG, GG, MG)

0.5 Gew-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und 10 mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.

ULV- Lösungen (UL) 15 J)

10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.

20

25

30

40

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Ver-35 dünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

5

10

15

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,
- Aminderivate wie Aldimorph, Dodine, Dodemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin, Guazatine, Iminoctadine, Spiroxamin, Tridemorph
 - Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyrodinyl,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
- Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Tebuconazol, Triadimefon, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,
 - Dicarboximide wie Iprodion, Myclozolin, Procymidon, Vinclozolin,

WO 2005/019187 PCT/EP2004/007258

- Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Maneb, Mancozeb, Metam, Metiram, Propineb, Polycarbamat, Thiram, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim,
 Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam,
 Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
- Kupferfungizide wie Bordeaux Brühe, Kupferacetat, Kupferoxychlorid, basisches Kupfersulfat,
 - Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl
- Phenylpyrrole wie Fenpiclonil oder Fludioxonil,
 - Schwefel
- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid,
 Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet,
 Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil,
 Ferimzone, Fluazinam, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Tolclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid

25

30

- Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,
- Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Dichlofluanid, Folpet, Tolylfluanid
- Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

Synthesebeispiele

Beispiel 1: Synthese von (S)-4-Chloro-6-(2,2,2-trifluoro-1-methyl-ethylamino)-5-(2,4,6-trifluoro-phenyl)-pyrimidin-2-thiocarbamid

In eine Lösung von 0.5 g (1.35 mmol) (S)-4-Chloro-6-(2,2,2-trifluoro-1-methylethylamino)-5-(2,4,6-trifluoro-phenyl)-pyrimidin-2-carbonitril, das nach WO 03/043993 hergestellt wurde, in 0.16 g Triethylamin und 6 ml N-Methylpyrrolidon wurde bei Raumtemperatur 5 Minuten lang Schwefelwasserstoff eingeleitet. Nach beendeter Reaktion wurde 20 ml Wasser zugesetzt, die Mischung mit Essigsäure neutralisiert, mit Methyltert.-butylether extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

Ausbeute: 0.44 g (81 % der Theorie)

Fp.: 101-103°C

15

20

5

10

Beispiel 2: Synthese von 4-sec-Butylamino-6-chloro-5-(2-chloro-6-fluoro-phenyl)-pyrimidin-2-thiocarbamid



In eine Lösung von 1.0 g (2.9 mmol) 4-sec-Butylamino-6-chloro-5-(2-chloro-6-fluoro-phenyl)-pyrimidin-2-carbonitril in 0.36 g Triethylamin und 12 ml N-Methylpyrrolidon wurde bei Raumtemperatur 5 Minuten lang Schwefelwasserstoff eingeleitet. Nach beendeter Reaktion wurde 20 ml Wasser zugesetzt, die Mischung mit Essigsäure neutralisiert, mit Methyl-tert.-butylether extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

25 Ausbeute: 0.57 g (53 % der Theorie)

Fp.: 147-150°C

Die in der folgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen wurden analog zu den obenerwähnten Vorschriften synthetisiert.

	Fp.: [°C] ¹H-NMR (ppm, CHCl₃)					1.21 (d, 6H); 4.42 (m, br, 2H)	7.36 (m, 2H); 8.03 (s, br, 1H)
R1 - R2 - R2 - R3 - R3	Fp.: [°C]	170-172		101-103	•		
A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	Ar	2-Chlor-6-	fluorphenyl	2,4,6-	Trifluorphenyl	2-Chlor-6-	fluorphenyl
	7 2	I		I		I	
	R	ਹ		ರ		ਠ	
	R ₂	CH ₂ CH ₂ Cl		I		I	
		CH2CH(CH3)		CH(CH ₃)CF ₃		CH ₃) ₂	,

Fp.: [°C] H-NMR (ppm, CHCl ₃)					1.21 (d, 6H); 4.42 (m, br, 2H); 7.21 (t, 1H);	7.36 (m, 2H); 8.03 (s, br, 1H); 9.12 (s, br,	1H)					1.27 (d, 3H); 1.6 (m, 4H); 3.92 (m, 2H); 4.48	(m, 1H); 6.76 (m, 2H); 7.80 (s, br, 1H); 9.04	(s, br, 1H)		
Fp.: [°C]	170-172		101-103					145-149	•	110-113					130-132	
Ar	2-Chlor-6-	fluorphenyl	2,4,6-	Trifluorphenyl	2-Chlor-6-	fluorphenyl		2,4,6-	Trifluorphenyl	2,4,6-	Trifluorphenyl	2,4,6-	Trifluorphenyl	٠	2,4,6-	Trifluorphenyl
ኢ	I		I		I			H		H		Ŧ			I	_
R³ R⁴	ಶ		ಶ		ਹ			ਹ		ರ		ರ		•	ਹ	
R ²	CH2CH2		H	- -	I			I		I		I			CH ₂ CH ₃	
R'	CH2CH2CH(CH3)		(S)-CH(CH ₃)CF ₃		CH(CH ₃) ₂			CH(CH ₃) ₂		CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃		CH2CH2CH(CH3)		•	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	
Ž.	1		1-2		1-3			1-4		1-5		9-1			1-7	<u>.</u>

Ŗ.	R¹ R²	2 R3	ሕ	Ar	Fp.: [°C]	'H-NMR (ppm, CHCl ₃)
<u>&</u>	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₃ H	ਠ	I	2-Chlor-6-	147-150	
				fluorphenyl		
6-1	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂ CH ₂ CH ₃	びデ	I	2-Chlor-6-		1.03 (m, 3H); 1.45 (s, 3H); 3.24 (m, 1H);
			·	fluorphenyl		3.50 (m, 1H); 3.83 (m, 2H); 4.79 (s, 2H);
						7.10 (m, 1H); 7.36 (m, 2H); 8.00 (s, br, 1H);
						9.05 (s, br, 1H)
1-10	(S)-CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ H	ರ	I	2-Chlor-6-		0.88 (dd, 6H); 1.20 (dd, 3H); 1.79 (m, 1H);
_			· <u>-</u>	fluorphenyl		4.45 (m, br, 2H); 7.20 (m, 1H); 7.43 (m, 2H);
						7.70 (s, br, 1H); 9.06 (s, br, 1H)
1-11	(S)-CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ H	ਹ	I	2-Chlor-4-		0.85 (dd, 6H); 1.15 (dd, 3H); 1.75 (m, 1H);
				fluorphenyl		4.40 (m, br, 2H); 7.19 (m, 1H); 7.33 (m, 2H);
						8.03 (s, br, 1H); 9.11 (s, br, 1H)
1-12	(S)-CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ H	ਹ _	I	2,4-		0.84 (dd, 6H); 1.16 (dd, 3H); 1.78 (m, 1H);
				Difluorphenyl		4.30 (m, br, 2H); 7.00 (m, 1H); 7.08 (m, 1H);
						7.38 (m, 1H); 8.0 (s, br, 1H); 9.0 (s, br, 1H)
1-13	CH2CH=CH2 CH2CH=CH2	다 구	I	2,4,6-	54-60	
			····	Trifluorphenyl		
1-14	(S)-CH(CH ₃)CF ₃ H	ਹ _	I	2-Chlor-6-	120-123	
				fluorphenyl		
1-15	(S)-CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂ H	<u></u>	エ	2,4,6-	142-145	
			_	Trifluorphenyl		
1-16	CH2CH2CH(CH3)CH2CH2	ರ	ェ	2,4,6-	66-69	

Ŗ.	آ	R	Ŗ.	₽4	Ar	Fp.: [°C]	Fp.: [°C] 'H-NMR (ppm, CHCl ₃)
					Trifluorphenyl		
1-17	(S)-CH(CH ₃)CF ₃	H	ರ	COCH3	2,4,6-	55-58	
					Trifluorphenyl		
F-18	(S)-CH(CH ₃)CF ₃	Ŧ	ರ	I	2-Chlor-4-		1,34 (m, 3H); 4,4 (d,1H); 4,94 (m,1H); 7,19
					fluorphenyl		(m, 1H); 7,31 (m, 2H); 8,31 (s, 1H); 8,92 (s,1H); 11,61 (s, 1H)
1-19	CH2CH3	СН2СН3	ರ	I	2,4,6-		1,03 (m, 6H); 3,37 (m, 4H); 6,8 (m, 2H); 8,03
					Trifluorphenyl		(m, 1H); 9,02 (m, 1H)
I-20	(S)-CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂	2 H	ರ	I	2-Chlor-4-		0,85 (m,6H); 1,1 (m, 3H); 1,7 (m, 1H); 4,03
					fluorphenyl		(s, 1H); 4,35 (d, 1H); 7,17 (m, 1H); 7,33 (m,
							2H); 7,7 (s, 1H); 8,86 (s, 1H); 11,39 (s, 1H)
1-21	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃	ರ	COCH3	2,4,6-		1,07 (m, 6H); 2,65 (s, 3H); 3,37 (m, 4H);
					Trifluorphenyl		6,83 (t, 2H); 11,62 (s, 1H)
1-22	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	I	ರ	I	2-Chlor-4-	172-175	
	_				fluorphenyl		
1-23	CH(CH ₃) ₂	I	Me	I	2,4,6-	158	
		- 1			Trifluorphenyl		
1-24	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	H	Me	I	2,4,6-	114-117	
					Trifluorphenyl		
1-25	CH2CH2CH(CH3)CH2CH2	CH2	Me	エ	2,4,6-	149-151	
		•			Trifluorphenyl		

51

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

5

10

15

20

Die Wirkstoffe wurden getrennt als Stammlösung formuliert mit 0,25 Gew.-% Wirkstoff in Aceton oder DMSO angesetzt. Dieser Lösung wurde 1 Gew.-% Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) zugesetzt. Die Stammlösungen der Wirkstoffe wurden entsprechend der angegebenen Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiele

1) Wirksamkeit gegen den Grauschimmel an Paprikablättern verursacht durch *Botrytis* cinerea bei protektiver Anwendung

Paprikasämlinge der Sorte "Neusiedler Ideal Elite" wurden, nachdem sich 4 - 5 Blätter gut entwickelt hatten, mit einer wässrigen Suspension in einer Wirkstoffkonzentration von 250 ppm bis zur Tropfnässe besprüht. Am nächsten Tag wurden die behandelten Pflanzen mit einer Sporensuspension von *Botrytis cinerea*, die 1.7 x 10⁶ Sporen/ml in einer 2 %igen wässrigen Biomalzlösung enthielt, inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen in eine Klimakammer mit 22 bis 24°C und hoher Luftfeuchtigkeit gestellt. Nach 5 Tagen konnte das Ausmaß des Pilzbefalls auf den Blättern visuell in % ermittelt werden.

- Bei diesem Versuch zeigten die mit Verbindungen I-2, I-3, I-4, I-6, I-7, I-8, I-10 und I-11 behandelten Pflanzen keinen Befall während die unbehandelten Pflanzen zu 90% befallen waren.
- Wirksamkeit gegen Mehltau an Gurkenblättern verursacht durch Sphaerotheca fuli ginea bei protektiver Anwendung

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gurkenkeimlingen der Sorte "Chinesische Schlange" wurden im Keimblattstadium mit wässriger Suspension in einer Wirkstoffkonzentration von 250 ppm bis zur Tropfnässe besprüht. 20 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Gurkenmehltaus (*Sphaerotheca fuliginea*) inokuliert. Anschließend wurden die Pflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 60 bis 80 % relativer Luftfeuchtigkeit für 7 Tage kultiviert. Dann wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in %-Befall der Keimblattfläche ermittelt.

35

Bei diesem Versuch zeigten die mit Verbindungen I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10 und I-11 behandelten Pflanzen keinen oder einen Befall unter 10% während die unbehandelten Pflanzen zu 100% befallen waren.

5 3. Wirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate verursacht durch Altanaria solani

Blätter von Topfpflanzen der Sorte "Goldene Prinzessin" wurden mit einer wässrigen Suspension in einer Wirkstoffkonzentration von 250 ppm bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Blätter mit einer wässrigen Sporenaufschwemmung von *Alternaria solani* in 2 % Biomalzlösung mit einer Dichte von 0.17 x 10⁶ Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C aufgestellt. Nach 5 Tagen hatte sich die Krankheit auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

Bei diesem Versuch zeigten die mit Verbindungen I-13, I-14, I-15, I-16, I-17 und I-19 behandelten Pflanzen einen Befall <5 % während die unbehandelten Pflanzen zu 80 % befallen waren.

20

35

10

15

4. Wirksamkeit gegen die Netzfleckenkrankheit der Gerste verursacht durch *Pyrenophora teres*.

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gerstenkeimlingen der Sorte "Hanna" wurden mit wässriger Sspension in einer Wirkstoffkonzentration von 250 ppm bis zur Tropfnässe besprüht. 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Versuchspflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension von *Pyrenophora [syn. Drechslera] teres*, dem Erreger der Netzfleckenkrankheit inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 95 bis 100 % relativer Luftfeuchte aufgestellt. Nach 6 Tagen wurde das Ausmaß der Krankheitsentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

Bei diesem Versuch zeigten die mit Verbindungen I-13, I-14, I-15, I-16, I-17 und I-19 behandelten Pflanzen einen Befall <10 % während die unbehandelten Pflanzen zu 80 % befallen waren.

Patentansprüche

1. 2-Substituierte Pyrimidine der Formel I

$$R^1$$
 N R^2 L_n R^4 N R^3

l

- in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:
 - n eine ganze Zahl von 1 bis 5;
- L Halogen, Cyano, Cyanato (OCN), C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₈-Alkenyloxy, C₂-C₈-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₄-C₆-Cycloalkenyloxy, Nitro, -C(=O)-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A,

15 m 0, 1 oder 2;

A, A', A'' unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₈-Cycloalkenyl, Phenyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Nitro, Cyanato, Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können; oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen fünf- bis sechsgliedrigen gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;

25

20

wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von L ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^u tragen können:

30

35

 $\label{eq:cyano} \begin{array}{lll} & \text{Cyano, C}_1\text{-}C_6\text{-}\text{Alkoxy, C}_3\text{-}C_6\text{-}\text{Cycloalkyl, C}_2\text{-}C_8\text{-}\text{Alkenyloxy, C}_2\text{-}C_8\text{-}\\ & \text{Alkinyloxy, C}_4\text{-}C_6\text{-}\text{Cycloalkenyl, C}_3\text{-}C_6\text{-}\text{Cycloalkyloxy, C}_4\text{-}C_6\text{-}\\ & \text{Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m\text{-}A, S(=O)_m\text{-}O-A oder S(=O)_m\text{-}N(A')A;} \end{array}$

R¹, R² unabhängig voneinander C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von R¹ und R² ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^v tragen können:

5

Cyano, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₄-C₆-Cycloalkenyl, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₈-Alkenyloxy, C₂-C₈-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, C₄-C₆-Cycloalkenyloxy, C₁-C₆-Alkylthio, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A oder Phenyl, wobei der Phenylteil ein bis drei Reste ausgewählt aus der Gruppe: Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Cyano, Nitro, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A tragen kann;

15

10

R² kann zusätzlich Wasserstoff bedeuten;

20

R¹ und R² können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch eine Ether –(–O–), Carbonyl –(C=O)-, Thio –(–S–), Sulfoxyl –(–S[=O]–) oder Sulfenyl –(–SO₂–) oder eine weitere Amino -(-N(R²)- Gruppe, wobei R² Wasserstoff oder C₁-C₀-Alkyl bedeutet, unterbrochen sein und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C₁-C₀-Alkyl, C₁-C₀-Halogenalkyl und Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy enthalten kann;

25

R³ Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy, C₃-C₄-Alkinyloxy, C₁-C₆-Alkylthio, Di-(C₁-C₆-alkyl)amino oder C₁-C₆-Alkylamino, wobei die Alkyl, Alkenyl und Alkinylreste von R³ durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₂-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiert sein können;

30

R⁴ einer der Formeln



35

entspricht, in denen

20

25

- X eine direkte Bindung, -(C=O)-, -(C=O)-NH-, -(C=O)-O-, -O-, -NR^c-, wobei der jeweils linke Molekülteil an das Stickstoffatom gebunden ist;
- 5 R^a Wasserstoff, Methyl, Benzyl, Trifluormethyl, Allyl, Propargyl oder Methoxymethyl;
 - R^b Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl,C₂-C₆-Alkinyl;
- 10 R^c Wasserstoff, Methyl oder C₁-C₄-Acyl
 - Z S oder NR^b;

bedeuten,

wobei die aliphatischen Gruppen der Restedefinitionen von R^a, R^b und/oder R^c ihrerseits eine oder zwei Gruppen R^w tragen können:

- R^w Halogen, OR^x, NHR^x, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Acylamino, [1,3]Dioxolane-C₁-C₄-alkyl, [1,3]Dioxane-C₁-C₄-alkyl, wobei
- R^x Wasserstoff, Methyl, Allyl oder Propargyl bedeutet.
- 2-Substituierte Pyrimidine nach Anspruch 1, wobei R³ Chlor, Cyano, Methyl oder Methoxy bedeutet.
- 2-Substituierte Pyrimidine nach Anspruch 1, wobei R^a Wasserstoff und R⁵ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder C₂-C₆-Alkenyl bedeuten.
 - 4. 2-Substituierte Pyrimidine nach einem der Ansprüche 1 bis 3, in der die durch L_n substituierte Phenylgruppe für die Gruppe B

$$L^{5} \qquad L^{4} \qquad \qquad B$$

35 steht, worin # die Verknüpfungsstelle mit dem Pyrimidin-Gerüst ist und

- L¹ Fluor, Chlor, CH₃ oder CF₃;
- L²,L⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃ oder Fluor;
- L³ Wasserstoff, Fluor, Chlor, Cyano, CH₃, SCH₃, OCH₃, SO₂CH₃, NH-C(=O)CH₃, N(CH₃)-C(=O)CH₃ oder COOCH₃ und
- L⁵ Wasserstoff, Fluor, Chlor oder CH₃ bedeuten.
- 5. Verfahren zur Herstellung von 2-substituierten Pyrimidinen der Formel I gemäß Anspruch 1, wobei R⁴ für ein Thioamid steht, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung der Formel II,

10

5

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & N^{-R^2} \\
N & \downarrow & \downarrow \\
R' & \downarrow & \downarrow \\
N & \downarrow & \downarrow \\
R^3 & \downarrow & \downarrow \\
N & \downarrow & \downarrow \\
N & \downarrow & \downarrow \\
R^3 & \downarrow & \downarrow \\
N & \downarrow & \downarrow$$

in der die Substituenten L, R¹, R² und R³ die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben und R' für einen ggf. substituierten C₁-C₆-Alkylrest oder einen ggf. subst. Phenylrest steht, mit einem Alkalimetall-, Erdalkalimetall- oder Zinncyanid der Formel (III), umsetzt und anschließend die erhaltene Verbindung IV

$$R^1$$
 R^2 L_n N R^3 N

mit Schwefelwasserstoff zu IA

20

umsetzt.

6. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel IC, wobei die Substituenten L_n, R¹, R², R³, R^a und R^b, wie in Anspruch 1 definiert sind

ausgehend von Nitril IV durch Umsetzung mit Merkaptanen der Formel R^bSH unter sauren Bedingungen und weiterer Umsetzung des erhaltenen Dithiocarbonsäureesters der Formel VII mit Aziden der Formel R^aN₃.

7. Verbindungen der Formel VII,

5

10

$$R^{1}$$
 N
 R^{2}
 L_{n}
 R^{b}
 R^{b}

VII

wobei die Substituenten R^1 , R^2 , R^3 , R^b und L_n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben.

- 8. Zur Bekämpfung von Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 15 9. Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



		1	Pe 1/ E1 2004/ 00/ 256 .	
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D239/42			
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	·	
	SEARCHED			
IPC 7	ocumentation searched (dassification system followed by classificat CO7D	, .		
	tion searched other than minimum documentation to the extent that			
	tata base consulted during the international search (name of data be ternal, CHEM ABS Data, PAJ, WPI Dat		, search terms used)	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO 03/043993 A (GRAMMENOS WASSIL: RHEINHEIMER JOACHIM (DE); BASF AGEWEHR M) 30 May 2003 (2003-05-30 cited in the application page 1, line 4 - line 5	G (DÉ);	1-9	
-	Seite 1, Formel I page 2, line 45 page 17, line 36 - page 19, line Seite 30 - 50, Beispiele			
A	WO 02/074753 A (RHEINHEIMER JOACHIM; BASF AG (DE); GEWEHR MARKUS (DE); LORENZ GISELA) 26 September 2002 (2002-09-26) cited in the application page 1, line 2 - line 3 Seite 1, Formel I page 24, line 14 - page 25, line 9 Seite 35 - 44, Beispiele			
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family me	nembers are listed in annex.	
Special cate	tegories of cited documents :			
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and	ished after the international filing date not in conflict with the application but ithe principle or theory underlying the	
filing da		"X" document of particula	lar relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to	
which is citation		involve an inventive "Y" document of particula	e step when the document is taken alone lar relevance; the claimed invention red to involve an inventive step when the	
other management	nt published prior to the international filing date but	document is combin ments, such combin in the art.	ned with one or more other such docu- nation being obvious to a person skilled	
later tha	an the priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member of Date of mailing of the	of the same patent family e international search report	
	5 November 2004	23/11/20		
Name and ma	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hoepfner	`, W	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

EP2004/007258

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	anational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	see supplemental sheet
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. X	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely

1. Claims 1-9 (in part)

provision of pyrimidines substituted in the 2 position with a -C(=Z)-NH-X-Ra group wherein Z signifies nitrogen.

2. Claims 1-9 (in part)

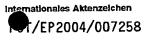
provision of pyrimidines substituted in the 2 position with a -C(=Z)-NH-X-Ra group or a -C(=N-X-Ra)-SRb group wherein Z signifies sulfur.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No FP2004/007258

Pater cited in	nt document search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WD 0:	3043993 A	30-05-2003	CA WO EP	2467683 A1 03043993 A1 1448532 A1	30-05-2003 30-05-2003 25-08-2004
WO 03	2074 7 53 A	26-09-2002	BG BR CZ EE WO EP HU JP SK US	108174 A 0207975 A 2440405 A1 20032475 A3 200300448 A 02074753 A2 1373222 A2 0400210 A2 2004525133 T 11422003 A3 2004116429 A1	30-09-2004 15-06-2004 26-09-2002 17-12-2003 16-02-2004 26-09-2002 02-01-2004 30-08-2004 19-08-2004 06-04-2004 17-06-2004

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D239/42				
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C07D	e)			
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow				
ł	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na ternal, CHEM ABS Data, PAJ, WPI Data	ıme der Datenbank und evtl. vei	rwendete Suchbegriffe)		
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Tei	le Betr. Anspruch Nr.		
X	WO 03/043993 A (GRAMMENOS WASSILIC RHEINHEIMER JOACHIM (DE); BASF AG GEWEHR M) 30. Mai 2003 (2003-05-3 in der Anmeldung erwähnt Seite 1, Zeile 4 - Zeile 5 Seite 1, Formel I Seite 2, Zeile 45 Seite 17, Zeile 36 - Seite 19, Ze Seite 30 - 50, Beispiele	(DE); 0)	1-9		
A	WO 02/074753 A (RHEINHEIMER JOACH AG (DE); GEWEHR MARKUS (DE); LORE GISELA) 26. September 2002 (2002-in der Anmeldung erwähnt Seite 1, Zeile 2 - Zeile 3 Seite 1, Formel I Seite 24, Zeile 14 - Seite 25, Ze Seite 35 - 44, Beispiele	ENZ -09-26)			
Wei	eltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfa	mille		
* Besonder *A* Veröffe aber *E* älleres Anme *L* Veröffe schei ander soll o ausg *O* Veröff eine i 'P* Veröff dem	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eledatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ider die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, bentlichung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	ring, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, is besonders bedeutsam anzusehen ist ment, das jedoch erst am oder nach dem internationalen um veröffentlicht worden ist ment, das jedoch erst am oder nach dem internationalen um veröffentlicht worden ist ment, das jedoch erst am oder nach dem internationalen um veröffentlicht worden ist ment, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erst lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, die veröffentlichung mit einer oder mehreren andere Veröffentlichung die Veröffentlichung gebracht wird un diese Veröffentlichung Patentfamilie ist verden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren andere Veröffentlichung mit einer oder mehreren andere Veröffentlichung nicht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung incht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung incht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung incht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung incht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichung, die nuch kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichtung, die nuch kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichung, die nuch kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichung, die veröffentlichung nicht kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichung der her internationalen angrund diesen veröffentlichung diesen kolitidiert, sonderm nur zum Verständnis der dem Prioritätsdatum veröffentlichung, di			
	s Abschlusses der internationalen Recherche 15. November 2004	23/11/2004	lionalen Recherchenberichts		
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bedienste Hoepfner, W	tter		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchlerbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf B
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. X Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, dass diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-9 (teilweise)

Bereitstellung von in 2-Stellung mit einer Gruppe -C(=Z)-NH-X-Ra substituierten Pyrimidinen, wobei Z die Bedeutung "Stickstoff" hat.

2. Ansprüche: 1-9 (teilweise)

Bereitstellung von in 2-Stellung mit einer Gruppe -C(=Z)-NH-X-Ra oder -C(=N-X-Ra)-SRb substituierten Pyrimidinen, wobei Z die Bedeutung "Schwefel" hat.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen	
Fi/EP2004/007258	

	cherchenbericht es Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO (03043993	Α	30-05-2003	CA WO EP	2467683 A1 03043993 A1 1448532 A1	30-05-2003 30-05-2003 25-08-2004
WO	02074753	A	26-09-2002	BG BR CA CZ EE WO EP HU JP SK US	108174 A 0207975 A 2440405 A1 20032475 A3 200300448 A 02074753 A2 1373222 A2 0400210 A2 2004525133 T 11422003 A3 2004116429 A1	30-09-2004 15-06-2004 26-09-2002 17-12-2003 16-02-2004 26-09-2002 02-01-2004 30-08-2004 19-08-2004 06-04-2004 17-06-2004